PUB-NO: EP000960625A2 DOCUMENT-

IDENTIFIER:

EP 960625 A2

TITLE: Safety device for a blood treatment apparatus and method for increasing the safety of such apparatus

PUBN-DATE: December 1, 1999

INVENTOR-INFORMATION:

NAME COUNTRY KRAEMER, MATTHIAS DR DE MUELLER, CARSTEN DR DE DE JOHNER, CHRISTIAN DR

ASSIGNEE-INFORMATION:

COUNTRY NAME

FRESENIUS MEDICAL CARE DE GMBH DE

EP99110193 APPL-NO: APPL-DATE: May 26, 1999

PRIORITY-DATA: DE19823811A (May 28, 1998)

INT-CL (IPC): A61M001/34

EUR-CL (EPC): A61M001/16

ABSTRACT:

CHG DATE=20001128 STATUS=O> The computer (29) determines a decreasing upper limiting value for ultrafiltration rate with increasing treatment duration or increasing ultrafiltration volume. An Independent claim is included for the corresponding method of enhancing safety during blood treatment. Preferred features: The computer divides predetermined total ultrafiltration volume by treatment duration, to arrive at the mean ultrafiltration rate, required to extract this volume in given treatment time. Mean ultrafiltration rate is multiplied by a factor to determine the upper limiting value. Using this method, an equation (presented in the text) determines the upper limiting value to a set point in time. A further equation determines the residual ultrafiltration rate up to a set point in the remaining interval of treatment. By multiplying residual filtration rate by a factor, the upper limiting value can be determined to the point in time. An alarm (34) signals when the mean ultrafiltration rate is exceeded. An alarm is given on exceeding the upper limiting value of

<u>ultrafiltration</u> rate. The monitoring unit (30) has a comparator, comparing the filtration rate predetermined by the control unit and a lower limiting boundary value. The monitoring unit is implemented such that <u>ultrafiltration</u> rates is held to the upper limiting value only when it exceeds the lower limiting value.

(12)

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

(45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des Hinwelses auf die Patenterteilung: 02.01.2003 Patentblatt 2003/01

(51) Int Cl.7: A61M 1/34

- (21) Anmeldenummer: 99110193.2
- (22) Anmeldetag: 26.05.1999
- (54) Sicherheitsvorrichtung für eine Blutbehandlungsvorrichtung Safety device for a blood treatment apparatus Dispositif de sécurité pour un appareil de traitement du sang
- (84) Benannte Vertragsstaaten: DE ES FR GB IT
- (30) Priorität: 28.05.1998 DE 19823811
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 01.12.1999 Patentbiatt 1999/48
- (73) Patentinhaber: Fresenius Medical Care Deutschland GmbH 61352 Bad Homburg v.d.H. (DE)
- (72) Erfinder:

EP 0 960 625 B1

· Krämer, Matthias Dr. 61381 Friedrichsdorf (DE)

- · Müller, Carsten Dr.
- 97502 Euerbach (DE) · Johner, Christian Dr. 61352 Bad Homburg (DE)
- (74) Vertreter: Luderschmidt, Schüler & Partner GbR Patentanwälte. John-F.-Kennedy-Strasse 4 65189 Wiesbaden (DE)
- (56) Entgegenhaltungen:

EP-A- 0 089 003 FP-A- 0 358 873 DF-A- 4 024 434

FP-A- 0 272 414 FP.A. 0 686 404

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen

Beschreibung

- [0001] Die Erfindung betrifft eine Sicherheitsvorrichtung für eine extrakorporale Blutbehandlungsvorrichtung, insbesondere eine Härnodialvse-, Härnofiltrationsoder Härnodlafiltrationsvorrichtung.
- [0002] Zur Entforung von harmplichtigen Substanzen und zum F\(\tilde{\text{Sustigkeitsentzug}\) werden beim chronischen N\(\tilde{\text{Sustigkeitsentzug}\) werden beim chronischen N\(\tilde{\text{Sustigkeitsentzeg}\) verschieden verschiedens Verfahren zur operativen Blutrientung tzw. Blutbehandlung eingesetzt. Bei der H\(\text{Ambitische Sustigkeitsensport, w\(\text{ahrend bei der H\(\text{ahrend bei der H\
 - [9003] Der Entzug von überschüsstigem Körperwasser durch Ultrafiltration ist ein wesenlicher Bestandteil der Diahyseltherapie. Dieser Vorgang führt meist zu einer Reduktion des Blubvollumens des Patienten. Bei einer zu starken Reduktion des Blubvolumens tritt symptomatische Hypotonie auf, eine häufige Begleiterscheinung der Dialyseitherapie. Die Toleranz der Patienten gegen Vollmentreduktion ist individuell sehr unterschiedlich; bei kritischen Patientenkollektiven, z. B. Diabettiker, Artherosklerospatienten, reiten die Blutzfrucksbällig deutlich gehäuft auf.
- [0004] Bei der heutigen Standardtherepie wird entweder eine feste Ultrafiltrationsrate UFR oder aber ein fester zeitlicher Verlauf der Rate (UF-Profil) vorgegeben. Eine Messung der Blutvolumenreduktion erfolgt nicht, und erst nach Auftreten von Problemen wird die Ultrafiltrationsrate manuell verringert und evtl. durch infusionen Blutvolumen substituert.
 - [0005] Es lat vorgeschiegen worden, das Blutvolumen des Patienten während der extrakorporalen Blutbehandung zu überwachen und die Ultrafflictionsrate derant einzustellen, das Reduktionen des Blutvolumens, die hinschitch der Kraslaufstabilität des Patienten nicht toleriebar sind, vermieden werden. Technische Voraussetzung für dieses Verfahren ist eine hinreichend genaus Sensorik zur Bestimmund des Blutvolumens.
 - [0006] Die Menge des während der Behandlung zu utrafflirérenden Volumens, d.h. des Utraffliratgesamtvolumens $UV_{\rm PS}$ sowie die Utrafflirationsreite UPR wirken sich, wie bereites nwähnt, auf die Flüsskjeiteitsbergamtinnert es Körpers sowie auf die Kreisleitufregulation aus. Der Vorgang der Utraffliration und somit auch die Blutvolumenregolung ist daher sichenfeitskritisch. So kann bei unkontrolliertem Flüsskjeitsantzug von einligen füh breits nache einigen M-nuten ein für die Kreislaufregulation kritisches Blutvolumen erreicht sein und ein schwerer Blutdruckabfall ausgelöst werden. der inlenaly medizinsche Maßnahmen er erfordricht meuch
- [0007] Bisher konnte nicht sichergestellt werden, daß auch im Falle einer Fehlfunktion der Sonsorik und des Regelalogrithmus der Blutvolumenregelung für den Patlenten keine Risiken bestehen, die größer als die bei den Standarder bei der sonschen Standarder bei den Bisiken sich jedich denen der Arzt die Verantwortung für die gewählte Ultraflitizationsrate oder das Ultraflitizationsprofil übernimmt. Daher ist bisher bei den kommerziell erhältlichen Geräten davon abgesehen worden, die Ultraflitizationsrate Abhändlokkeit nor dem Blutvolumen des Patienten zu recein.
- [0008] Die DE.A.40 24 434 beschrebt eine extrakorporate Blutbehandlungsvorrichtung mit einer Ultrafiltrationseinrichtung. Die bekannte Blutbehandlungsvorrichtung verfügt über eine Meßeinheit zum Bestimmen das Blutvolumens, wobel die Blutvolumenbestimmung auf der Grundlege der Messung des Drucks im extrakorporaten Blutkreislauf erfolgt. Die Blutbehandlungsvorrichtung erfaubt die Vorgabe einer bestimmten Blutvolumenabnahme während der Behandlung. Die Ultrafiltration wird so gesteuert, daß die Dilferenz zwischen der vorgegebenen und der gemessenen Blutvolumenabnahme minimiert wird. Dabel soil ein konventionelles UF-Kontrollsystem die Aufgabe eines Schutzsystems übernehmen und die Überschreibung einer bestimmten UF-Blatz verhindern Können.
- 40 [0009] Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine Sicherheitsvorrichtung für eine extrakorporale Blutbehandlungsvorrichtung zu schaffen, die eine Regelung der Ultrafiltrationsrate in Abhängigkeit von dem Blutvolumen ohne Erhöhung des Risikos für den Patienten erfaubt. Die Lösung dieser Aufgabe erfolgt erfindungsgemäß mit den im Patentianspruch 1 angegebenen Merkmalen.
 - [0010] Die Sicherheit des Patienten wird dadurch erhöht, daß die von der Regeleinheit der extrakorporaten Blutbebandlungsvorrichtung in Abhängigkeit von dem Blutvolumen vorgegebene Ultrafiltrationsrate auf einen oberen Grewert UFF_{Bis}, ilmitiert wird, der aus dem vorgegebenen Ultrafiltratigesamtvolumen UFV_{ger} und der vorgegebenen Behandlungsdauer UFT bestimmt wird. Die Orientierung des oberen Grenzwertes an der Ultrafiltrationsrate und der Behandlungsdauer schaft eine hohe Sicherheit für den Patienten, ohne deß der Bereich, in dem die Ultrafiltrationsrate verändert werden kann, zu stat beschrähtt wird.
- 50 [0011] Bei einer bevorzugten Ausführungsform wird durch Bilden des Quotlenten aus dem vorgeogbenen Ultraflitratigesamtvolumen UFV_{pen} und der vorgeogbenen Behandfungsdauer UFT die mittlere Ultraflistonisrate UFRM bestimmt, die zum Entziehen des vorgegebenen Ultraflitratigesamtvolumens UFV_{pen} innerhalb der Behandlungsdauer u UFF erfordreich ist. Der obere Gernzwert UFFR_{pen} für die Ultraflitrationsrate UFFR wird dann durch Multiplikation wird und der die Ultraflitrationsrate UFRM mit einem Faktor α bestimmt. Der Faktor α ist vorzugsweise größer als 1,5 und kilcher als 2,3.
 - [0012] Eine weltere bevorzugte Ausführungsform sieht vor, den Bereich zulässiger Ultrafiltrationsraten zum Ende der Behandlung hin zunehmend zu erkfelinem. Eine Vertringerung des oberen Grenzwertes für die Ultrafiltrationsrate mit zunehmender Behandlungsdauer ist Insbesondere dann vorteilhaft, wenn Regoalsgorithmen Vorwendung finden,

die in Abhänglijkeit von dem Blutvolumen em Anfang der Behandlung tendenzielt größere Uttrallitrationsraten als am Behandlungsende vorgeben, so daß die Uttrafilitrienstolerare zeiterhrungsgemäß zu Beginn der Behandlung größer als am Behandlungsende ist. Die Verringsrung des oberen Grenzwertes für die Uttrafilitrationsrate kann eine oxplizite Funktion der verengenenen Behandlungszeit doer der bereits luttlafilitrations flüssiekeitsranene sein.

[0013] In bevorzugter Ausgestaltung fällt der obere Grenzwert für die Ultrefiltrationsrate während der Behandlungsdauer von einem Wert, der durch Multiplikation der mittleren Ultrafiltrationsrate mit einem Faktor a bestimmt wird, auf die mittlere Ultrafiltrationsrate ab, wobel der Faktor a vorlahisfatrewise zwischen 1,5 und 2,3 lipst,

[0014] In einer welteren bevorzugfen Ausgestaltung orientiert sich der obere Grenzwert für die Ultrafiltrationsrate UFF_{Res} daren, deß größere Ultrafiltrationsraten dem nicht mehr zugelassen werden so sollen, wenn nur noch ein geringes Resvolumen zu entziehen ist. Hierzu wird die Restultrafiltrationsratel UFFR (t) bestimmt, mit der das Ultrafiltrativolumen zu einem bestimmten Zeilbrunkt in der moch zur Verfügung sichenden Zeitraum der Behandlungsdauer UFF ertzogen werden kann. Durch Multiplikation der Restultrafiltrationsrate mit einem Faktor zu, der vorbeilhafterweise zwischen 1.5 und 2,3 liegt, wird denn der obere Grenzwert UFF_{Res} (t) zu diesem Zeitpunkt bestimmt. Die Orientierung des oberen Grenzwertes für de Ultrafiltrationsrate en der Resten Eigher stellt werden, wenn diese auch zum Entzug des Restvolumens nötig sind. Die Limitierung wirkt sich im Vergleich zu einem linearen Abfall des oberen Grenzwertes für die Ultrafiltrationsrate in dersondere dann aus, wenn schon ein Größtell des Volumens entzogen ist, abs in der kritischen Phase der Annäherung an das Trockengewicht. Es wird hier eine zusätzliche Reduktion der maximal effaultser Rate bewirkt.

[0015] Die Überwechung der von der Regeleinheit der Blutbehandlungsvorrichtung vorgogebenen Ultrafiltrationsrate hat nicht nur zum Ziel, dem Patientien vor unphysiologisch nöhen Ultrafiltrationsraten zu schülzen, sondem auch dafür Sorge zu tragen, daß der Patient das angestrebte Trockengewicht erreicht. Wenn die Ultrafiltrationsrate auf einen oberen Grenzwert limitlert wird, besteht die Möglichkeit, daß Innerhalb der vorgegebenen Behandlungsdauer das zu filtrierende Volumen nicht entzeone werden kann.

[0016] Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform ist daher eine Warneinrichtung vorgesehen, die eine Vergleichseinrichtung zum Vergiechen der Restuttraffiktationsrate UFRI(i) mit dem oberen Gerezwert UFR_m, unddoer nit der mittleren Ultrafiltrationsrate UFRM aufweist. Nach dem Überschreiten der mittleren Ultrafiltrationsrate UFRM undfoder des oberen Gerezwertes UFR_m gibt die Warneinrichtung ein Warnsignal ab, mit dem das Pflegepersonal darauf hingewiesen wird, daß Schwierigkeiten im Erreichen des angestrotten Trockengewichts des Patienten bestehen. Der Anwende hat dann die Möglichkeit, die Behandlungsdauer zu verflängem undfoder das Zieholumen zu senken oder kleinere als ursprünglich geplante Blürvelumina zu loterieren oder die Behandlung ohne Blütvolumenregelung mit der verbielbenden mitteren Ultrafiltrafisionsräte zu Endo zu führe.

[0017] Da die Limitierung für die Ültrafiltrationsrate nur beim Überschreiten eines unteren Grenzwertes vorgenommen werden sollte, weist die Überwachungseinheit der Sicherheitsvorrichtung vorzugsweise eine Vergleichseinrichtung zum Vergleichen der von der Regeleinheit vorgegebenen Ultrafiltrationsrate mit dem unteren Grenzwert auf. Die Überwachungseinrichtung nimmt nur dann eine Beschränkung der Ultrafiltrationsrate auf den oberen Grenzwert UFR_{lim} vor, wenn die Utrafiltrationsrate größer als der untere Grenzwert unter Grenzwert un

[0018] Im folgenden werden mehrere Ausführungsbeispiele der Erfindung unter Bezugnahme auf die Zeichnungen näher erläutert.

[0019] Es zelgen:

50

55

Figur 1 eine Hämodiafiltrationsvorrichtung zusammen mit der Sicherheitsvorrichtung in schematischer Darstellung,

Figur 2 den Programmablaufplan, nach dem die Überwachungseinheit der Sicherheitsvorrichtung arbeitet.

Figur 3 den oberen Grenzwert für die Ultrafiltrationsnate UFP_{illm} als Funktion der Behandlungszeit t einer Ausführungsform der Sicherheltsvorrichtung, bei der der obere Grenzwert zum Behandlungsende hin abnimmt.

Figur 4 das Ultrafiltratvolumen UFV als Funktion der Behandlungszeit t im ungünstigsten Fehlerfall unter Ultrafiltrationsratenbegrenzung gemäß der Ausführungsform von Figur 3,

Figur 5 das Ultrafiltratvolumen UFV als Funktion der Behandlungszeit tim ungünstigsten Fehlerfall bei einer weiteren Ausführungsform der Sicherheltsvorrichtung und

gur 6 die Ultrafiltrationsrate UFR, die mittlere Ultrafiltrationsrate UFRM und die Restultrafiltrationsrate UFRR als Funktion der Behandlungszeit t.

[0020] Figur 1 zeigt die wesentlichen Komponenten einer Hämodlafiltrationsvorrichtung zusammen mit der Sicherheitsvorrichtung in schematischer Darstellung. Die Sicherheitsvorrichtung kann Bestandteil der Hämodiafiltrationsvor-

richtung oder eine separatie Einheit sein, die an eine bestehende Hämodaltitrationsvormchtung angeschlossen wird.
[0021] Die Hämodiefürstlonsvorrichtung umfaßt einen Dialysator 1, der durch eine semipermeable Membran 2, in
eine Blutkammer 3 und eine Dialysierfülssigkeitskammer 4 getellt ilst. Die Blutkammer 3 ist in einen extrakorporatien
Blutkreislauf 5 und die Dialysierfülssigkeitskammer 4 in einen Dialysierfülssigkeitskeitslauf 6 geschaltet. Von dem Pationten führt eine Blutzuführfelung 7 zu dem Einlaß der Blutkammer 3 des Dialysators 1 und von dem Auslaß der Blutkammer führt eine Blutzuführfeltung 8 zurück zum Patienten. In die Blutzuführfeltung 7 ist eine Blutpumpe 9 geschalter

[0022] Von einer Dialyslerflüssigkeitsquelle 10 führt eine Dialyslerflüssigkeitszuführleitung 11 zu dem Einlaß der ersten Bilanzkammer 12 einer Bilanziereinheit 13 und von deren Auslaß zu dem Einlaß der Dialyslerflüssigkeitskammer 4 des Dialysatora 1.

[0023] Eine Dielyslerflüssigkeitsabführleitung 15 führt von dem Auslaß der Dielyslerflüssigkeitskammer zu der zweiten Bilanzkammer 16 der Bilanziereinheit 13 und von deren Auslaß zu einem Abfluß 17. In die Dielysierflüssigkeitsabführleitung 16 list stromauf der Bilanziereinheit 13 eine Dielysreiflüssigkeitspumpe 14 geschaltet.

[0024] Stromauf der zweiten Bilanzkammer 16 der Bllanziereinhelt 13 zweigt von der Dlatysierflüsslgkeitsabführteitung 15 eine Ultrafiliteationsieitung 18 ab, die zu einem Ultrafilitratiohalter 19 führt. Zum Abziehen des Ultrafilitratis ist in die Ultrafilitratieitung 18 eine Ultrafilitrationne 20 geschatet.

[0025] Solange die Ültrafilltratpumpe 20 still steht, verhindert die Bilanzlereinheit 13 einen Nette-Austausch von Flüssigkeit zwischen Primär- und Sekundärkreislauf 5, 6. Eine Ultrafilltration findet unter diesen Umständen nicht statt. Die Ultrafilltration wird erst durch das Einschalten der Ultrafilltratpumpe in Gang gesetzt, die aus der Dialysierflüssigkeilskammer 4 des Dialysators 1 gezielt Plüssigkeil entziehlt (Ultrafilltration).

[0026] Die Blutbehandlungsvorrichtung verfügt über eine Meßeinheit 21 zum Bestimmen des Blutvolumens BV des Patienten P während der Hämodiafitration. Die Meßeinheit 21 ist über eine Datenleitung 22 mit einer Stauereinheit 23 verbunden, die über eine Datenleitung 24 mit der Ultraflitratpumpe 20 verbunden ist. Im allgemeinen ist es für die erfindungsgemäße Sicherheitsvorrichtung bzw. zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens ausreichend, wenn die Mcßeinheit 21 relative Angaben über das Blutvolumen des Patienten P zur Verfügung stellt, wie z.B. Angaben über den Wasserantei im extraktorporalen Blut des Patienten in der Leitung T. Es können auch andere mit dem relativen Blutvolumen korreilerende Meßgrößen gemessen werden, wie z.B. die Hämoglobin- oder Proteinkonzentration. Hierzu kann ein Ultraschalisensor Anwendung finden.

[0027] Zur Einjabe des Ultrafiltratipasamhofurmens UFV_{jee}, das während der gesamten Behandlungsdeuer entzogen werden soll, und zur Eingabe der Behandlungsdeuer UFT sowie ggf, welterer patientenspezifischer Parameter ist
eine Eingabeeinheit 23 vorgesehen, die über eine Dateniefung 26 mit der Regeleinheit 23 verbunden ist. Die Regeleinheit 23 stellt in Abhängigkeit von dem mit der Meßeinheit 21 gemessenen Bluvolumen BV des Pallenten P die
Ultrafiltrationarate UFR(i) der Ultrafiltratipune 20 so ein, das Während der vorgegebenen Behandlungsdeuer UFV_{oe} entzogen wird (Butvolumenregelung). Hierzu verfügt die Regeleinheit über einen entsprechenden Regeleigelopthmus.

[0028] Durch Betätigung eines Schalters 27 kann die Regeleinheit 23 deaktiviert und zu einer manuellen Einstellung der Ultraflitrationsrate übergegangen werden,

[0029] Die Sicherheitsvorrichtung 28 verhindert eine Gefährdung des Patienten bei einer fehlenhaften Biltvolumonregelung, Die Sicherheitsvorrichtung untfalls eine Recheneihneit 29 und eine Überwachungseihneit 30, die über eine Datenleitung 31 miteinander kommunizieren. Die Überwachungseinheit ist über eine Detenleitung 32 mit der Regeleinheit 23 verbunden.

[0030] Die Recheneinheit 29 der Sicherheitsvorrichtung 28 bestimmt aus dem vorgegebenen Ultraffliträgesamtvolumen UFV_{gest} und der vorgegebenen Behandlungsdauer UFT einen oberen Grenzwert für die Ultraffliträtionsrate UFFL_m.

[0031] Durch Boläligung eines Schallers 38 kann die Sicherheitsvorrichtung 28 durch den Anwender deaktviort werden. Dies ist inabesondere dann sinnvoll, wenn beispielsweise zum Messen von physiologisch reibevalten Parametern eine kurzzeilige Ernblung der Ultrafilitætionsrate erforderlich ist (Ultrafilitætions-Bolus). Dieses Bolusvollenen kann wiederum auf einen oberen Grenzwert beschränkt werden, der von der Überwachungseinheit vorgegeben wird, um die Sicherheit welter zu erhöhen.

[0032] Figur 2 zelgt den Programmablaufplan, nach dem die Überwachungseinheit 29 der Sicherheitsvorrichtung 28 erbeitet.

[0033] Zu Beginn der Behandlung werden über die Eingabeeinheit 25 der Hämodleiftzeitonsvorrichtung das Ultrafiltralgesemtvolumen UFV_{ges}, die Behandlungsdauer UFT und eine minimale Ultrafiltrationsrate UFR_{min} eingegeben. Hierzu kann die Überwachungseinheit auch über eine eigene Eingabeeinheit verfügen. Die patientenspezifischen Parameter UFV_{ges}, UFT und UFR_{min} sowie die von der Regeleinheit 23 vorgegebene Ultrafiltrationsrate UFR(t) werden der Überwachungseinheit 29 übermitteit.

[0034] Die Überwachungselnheit 29 weist eine Vergleichselnrichtung auf, mit der die von der Regeleinheit 23 vorgegebene Ultraflitrationsrate UFR(t) mit dem unteren Grenzwert für die Ultraflitrationsrate UFR(t) mit dem unteren Grenzwert für die Ultraflitrationsrate UFR,

UFR(t) kleiner als UFR_{ing} Indet eine Limitierung der Ultraftitrationsrate nicht statt. Ist UFR(t) größer als UFR, im, profit die Überwachungseinheit, ob die Limitierung der Ultraftitrationsrate durch den Anwender deaktiviert wurde. Ist die Limitierung aktiviert, bestimmt die Richeneinheit 29 einen oberon Gronzwort für die Ultraftitrationsrate UFR_{ing}, der in der Überwachungseinheit mit der von der Regeleinheit ab Ultraftitrationsrate UFR(t) verglichen wird. Ist UFR(t) größer sist DFR_{ing}, det die Überwachungseinheit als Ultraftitationsrate UFR(t) den oberen Grenzwort UFR_{ing}, vor. Erst wenn die von der Regeleinheit ab Ultraftitrationsrate unter den oberen Grenzwert und UFR_{ing} vor. Erst wenn die von der Regeleinheit ab Ultraftitrationsrate unter den oberen Grenzwert abfällt, beendet die Überwachungseinheit 28 Inten Eingriff in die Regeleinheit 20.

[0035] Nachfolgend wird die Bestimmung des oberen Grenzwertes für die Ultrafiltrationsrate UFR_{lim} im einzelnen beschrieben.

[0036] Die Recheneinheit 29 der Sicherheitsvorrichtung 28 berechnet aus dem vorgegebenen Ultrafiltratgesamtvolumen UFF voss und der vorgegebenen Behandlungsdauer UFF die mittlere Ultrafiltrationsrate UFFM nach der folgenden Gleichung

[0037] Bei einer bevorzugten Ausführungsform berechnet die Recheneinheit aus der mittleren Ultrafiitrationsrate UFRM den oberen Grenzwert UFR_{im} wie folgt:

$$UFR_{lim} = \alpha UFRM$$

wobei 1,5<α<2,3 ist.

15

20

30

45

56

[0038] Dieser Grenzwert ist w\u00e4hrend der Behandlungsdauer konstant. W\u00e4hrend der Behandlungsdauer kann der obere Grenzwert UFR\u00e4m aber auch auf die mittlere Ultrafiltrationsrate UFRM abfallen.

[0039] Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform berechnet die Recheneinheit den oberen Grenzwert UFR_{ilm} nach der folgenden Gleichung:

$$UFR_{lm}(t,\alpha) = [\alpha \cdot UFRM \cdot (\alpha - 1) \cdot UFRM \cdot \frac{t}{UFT}] \cdot \Phi(1 \cdot \frac{t}{UFT}) + UFRM \cdot \Phi(\frac{t}{UFT} - 1)$$

wobel $\Phi(t) = 0$ für t<0 und $\Phi(t) = 1$ für $t\ge0$ ist.

[0040] Figur 2 zeigt den oberen Grenzwert der Ultrafiltrationsrate UFFM_{enf}, c) als Funktion der Behandlungszeit I, wobel die Ordinatenwerte auf die mittere Ultrafiltrationsrate UFFM und die Abzissenwerte auf die Behandlungsdauer UFF bezogen sind. Die drie Kurven unterscheiden sich durch den Parameter a UFFM_{enf}(), c)/UFFM. Zu Beginn der Behandlung werden höhere Ultrafiltrationsraten zugelassen (2 bis 2,5 UFFM), gegen Ende der Behandlung wird höchstens die mittlere Ultrafiltrationsrate Der Mz zugelassen. Die Wahl eines geeigneten Parameters az wird durch der Verlationsbereich für die Ultrafiltrationsrate bestimmt, den der Regelalgorithmus benötigt, mit dem die Regeleinheit 23 arbeitet.

[0041] Im ungünstigsten Fehlerfall gibt die Blutvolumenregelung ständig den gerade maximal zulässigen Soliwert nach Figur 3 vor, ohne daß die zugrunde liegende Fehlerursache detektiert wird. Dann stellt sich folgender Verlauf des uitraffitrierten Volumens als Funktion der Zeit ein:

$$UFV(t,\alpha) = \alpha \circ UFRM \circ t \cdot (\alpha \cdot 1) \circ \frac{t^2}{2 \circ UFT}$$

[0042] Die Kurve I in Figur 4 gibt das ultrafilitrierte Volumen bei konstanter Ultrafilitrationsrate (UFR=UFRM) an, wobel die Ordinatenwerte auf das Ultrafilitratgesamtvolumen UFV₀₀₀ und die Abzissenwerte auf die Behandlungsdauer UFF normiert ist die In ungünstigsten Fehlerfall steigt das Ultrafilitratvolumen UFV(t. α) nach einer der Kurven II, III, IV (abhängig von α) in etwa der halben Zeit auf den Endwert 1 an.

[0043] Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform orientiert sich der obere Grenzwert für die Ultrafiltrationsrate UFR_{im} an der Restultrafiltrationsrate UFRR(t), die in der Rechoneinheit nach der folgenden Gleichung berechnet wird:

$$UFRR(t,\,\alpha) = \left(UFV_{qos}\text{-}UFV(t)\right) / \left(UFT\text{-}t\right)$$

[0044] Aus der Restultrafiltrationsrate UFRR(t) berechnet die Recheneinheit den oberen Grenzwert wie folgt:

$UFR_{tim}(t, \alpha) = \alpha UFRR(t)$

wobei 1<α<2,3 lst.

signale verfügt.

[047] Die Wanneinrichtung umfaßt eine Vergleichselnrichtung, die die Restultrafitrationsrate UFRR() mit der mitteren Utrafitrationsrate UFRR und gibt die Wanneinrichtung umfaßt eine Vergleicht. Nach dem Überschreiten der mittleren Utrafitrationsrate UFRM gibt die Wanneinrichtung ein akustisches unfoder oplisches Warneinrichtung ein akustisches unfoder oplisches Warneinrichtung die, das den Anwender darauf auheriksam macht, daß Innerhalb der Behandlungdauer UFT das vorgegebene Ultrafitratiogsamtvolumen UFV ges möglicherweise nicht ersicht werden kann.

[0048] Die Regeleinheit 23 stellt die Ultrafiltrationsrate UFR(t) so ein, daß UFR(t) größer als die mittlere Ultrafiltrationsrate UFRM ist. Unter normaeine Bedingungen verläuft die Resultrafiltrationsrate UFR(t) dann für die gesamte Behandlungsdauer unterhalb von UFRM. Das Warnsignal wird ontweder unmittelbar nach dem Überschreiten der mittleren Ultrafiltrationsrate UFRM, nach Ablauf einer vorbestimmten Zeideuer von beispielsweise Si Minuten, nach Uberschreiten einer bestimmten Tolleranzgrenze UFRM+ΔUFR oder nach Überschreiten einer bestimmten integrierten Ultrafiltrationsrange abbagebeit.

[0049] Die Vergleichselnrichtung der Warneinrichtung 34 vergleicht die Restultreilltrationsrate UFRR(t) auch mit dem oberen Grenzweit der Ultrafiltrationsrate UFR_{im}, Wenn die Restultrafiltritionsrate UFRI größer als der obere Grenzweit UFR_{im} ist, gibt die Warneinrichtung ein anderes akustisches und/oder optisches Warnsignal ab, das den Anwender darauf hinweist, daß das Trockengeweith bei aktivierter Überwachungseinheit nicht mehr erreicht werden kann. (0050) Filtur 6 zeitst den Fall ads die Regeleinheit beispleisbewise aufurnund eines Fehrers während der Behandlunn

(schraffierter Bereicht) eine sehr geringe Ultrafiltrationsrate UFR vorgibt (Kurve I). In diesem Fall steigt die Restultrafiltrationsrate UFRR an, die zum Entzug des noch verbleibenden Volumens in der restlichen Behandlungszeit notwendig ist (Kurve III). Der Schnittpunkt zwischen der Restultrafiltrationsrate UFRR und der mittleren Ultrafiltrationsrate UFRM (Kurve III) ist in Figur 6 mit S bezeichnet.

35 Patentansprüche

40

45

50

55

- 1. Sicherheitsvorrichtung für eine extrakorporale Blutbehandlungsvorrichtung, die aufweist
 - eine Biutzuführteitung (7), die von dem Patienten zu dem Einlaß einer ersten Kammer (3) einer durch eine semipermeable Membran (2) in die erste und eine zweite Kammer (3, 4) getrennte Austauscheinheit (1) fühlt, und einer Blutäbführteitung (8), die von einem Auslaß der ersten Kammer zum Patienten führt,
 - eine Ultrafiltrationseinrichtung (18, 19, 20) zum Entziehen eines vorgegebenen Ultrafiltratigesamtvolumens UFV _{ges} aus der zweiten Kammer der Austauscheinheit mit einer Ultrafiltrationsrate UFR(t) während einer vorgegebenen Behandlungsdauer UFT,
 - eine Meßeinheit (21) zum Bestimmen des Blutvolumens BV oder einer mit dem Blutvolumen korrellerenden Meßgröße des Patienten und
- eine Regeleinheit (23) zur Vorgabe einer Ultrafiltrationsrate UFR(t) in Abhängigkeit von dem Blutvolumen BV, wobei die Sicherheitsvorrichtung (28) aufweist:

eine Einhet (29) zur Vorgabe eines oberen Grenzwertes für die Ultrafültrationsrate UFR(t) und eine Überwachungseinheit (30) zum Begrenzen der von der Regeleinheit (29) vorgegebenen Ultrafürstionsrate UFR(t) den den oberen Grenzwert UFR_{fin}, wenn die von der Regeleinheit vorgegebene Ultrafültrationsrate UFR(t) den oberen Grenzwert UFR_{fin}, erreicht, dadurch gekennzeichnet, daß die Einheit zur Vorgebe eines oberen Grenzwertes für die Ultrafültrationsrate UFR(t) eine Recheneinheit ist, die dererat ausgebülte ist, die Obere Grenzwert aus dem vorgegebenen Ultrafültratigesemtvolumen UFV_{org} und der vorgegebenen Behandlungs-

dauer UFT bestimmbar ist

- 2. Sichorholtsvorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzelchnet, daß die Rechneinheit (29) derart ausgebildet ist, daß durch Bilden des Quotienten aus dem vorgegebenen Ultrafiltratgesamtvolumen UFV_{ges} und der vorgegebenen Behandlungsdauer UFT die mittigere Ultrafiltrationsrate UFFM, die zum Entziehen des vorgegebenen Ultrafiltratgesamtvolumens UFV_{ges} innerhab der Behandlungsdauer UFT erforderlich ist, und durch Multiplikation der mittleren Ultrafiltrationsrate UFFM mit einem Faktor der der obere Genewart UFP_{ges} bestimmbar ist.
- Sicherheitsvorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Recheneinheit (29) derart ausgebildet ist, daß ein mit zunehmender Behandlungsdauer abnehmender oberer Grenzwert für die Ultraflitrationsrate
 UFR_m(1) bestimmber ist.
 - Sicherheitsvorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzelchnet, daß die Recheneinheit (29) derart ausgebildet ist, daß ein mit zunehmendern Ultrafiltrativolumen UFV abnehmender oberer Grenzwert für die Ultrafiltrationsrate UFR-(n) bestimmbar ist.

$$\textit{UFR}_{lim}(t,\alpha) = [\alpha \cdot \textit{UFRM} \cdot (\alpha - 1) \cdot \textit{UFRM} \cdot \frac{t}{t}] \cdot \Phi(1 - \frac{t}{t}) + \textit{UFRM} \cdot \Phi(\frac{t}{t} - 1)$$

wobei Φ(t)=0 für t<0 und Φ(t)=1 für t≥0 ist.

Sicherheitsvorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Recheneinheit (29) derart ausgebildet ist, daß aus dem vorgegebenen Ultrafiltratigesamtvolumen UFV_{gee} und der vorgegebenen Behandlungsdauer UFT nach der foligenden Gleichtung

$$UFRR(t) = (UFV_{ges}-UFV(t)) / (UFT-t)$$

- die Restultrafilitrationsrate UFRR(t) bestimmbar ist, mit der das Ultrafilitratvolumen UFV zu einem bestimmten Zeitpunkt in dem noch zur Verfügung stehenden Zeitraum der Behandlungsdauer UFT entzogen werden kann, und daß durch Multipilikation der Restultrafiltrationsrate UFRR(t) mit einem Faktor α der obere Grenzwert UFR_{lim}(t, α) zu diesem Zeitpunkt t bestimmbar ist.
- 7. Sicherheitsvorrichtung nach Anspruch 6, dadurch gekennzelchnet, daß eine Warnelnrichtung (34) vorgesehen ist, die eine Vergleicheinrichtung zum Vergleichen der Restultrafilitationsrate UFRR(t) mit der mittleren Utraflitrationsrate UFRM aufweist, wobei die Warneinrichtung derart ausgebildet ist, daß nach Überschreiten der mittleren Ultrafilitrationsrate UFRM ein Warnsignal abgegeben wird.
- 45 8. Sicherheitsvorrichtung nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß eine Warneinrichtung (34) vorgesehen ist, die eine Vergleichseinrichtung zum Vergleichen der Restultralitrationsrate UFFRit) mit dem oberen Grenzwert. UPR_{im} für die Ultralitrationsrate aufweist, wobei die Warneinrichtung derart ausgebildet ist, daß nach Überschreiten des oberen Grenzwertes UFF_{lim}, ein Warnsignal abgegeben wird.
- 99 9. Sicherheitsvorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Überwachungseinheit (30) eine Vergleichsetnrichtung zum Vergleichen der von der Regeleinheit vorgegebenen Ultrafilirationsrate UFRi() mit einem unteren Grenzwert für die Ultrafilirationsrate aufweist, wöbel die Überwachungseinheit derart ausgeölidet ist, daß die Ultrafilirationsrate UFRi() nur dann auf den oberen Grenzwert UFR_{ijm} begrenzt wird, wenn die Ultrafilirationsrate UFR größer als der untere Grenzwert ist.

15

20

25

30

Claims

10

15

20

25

30

55

1. Safety device for an extracorporeal blood treatment device, which exhibits

'à blood supply line (7), which leads from the patient to the Inlet of a first chamber (3) of an exchange usit (1), divided by a semi-permeable membrane (2) into the first and a second chamber (3, 4), and a blood discharge line (8) which leads from an outlet of the first chamber to the patient.

 an ultrafiltration device (18, 19, 20) for extracting a predetermined total ultrafiltrate volume (UFV) or from the second chamber of the exchange unit, at an ultrafiltration rate UFR(t) during a predetermined treatment time UFT.

a measuring unit: (21) for determining the blood volume BV or a measured value of the patient correlating to the blood volume, and

a control unit (23) for predetermining an ultrafiltration rate UFR(t) as a function of the blood volume BV, the safety device (28) exhibiting:

a unit (29) for predetermining an upper limit value for the ultrafiltration rate UFR(t) and a monitoring unit (30) for limiting the ultrafiltration rate UFR(t) predetermined by the control unit (29) to the upper limit value UFR_{tim}, when the ultrafiltration rate UFR(t) predetermined by the control unit reaches the upper limit value UFR_{tim}, enhanced the ultrafiltration rate UFR(t) and unit of the ultrafiltration rate UFR(t) is a calculating unit which is designed so that the upper limit value can be determined from the predetermined total ultrafiltrate volume UFV_{tim} and the predetermined treatment time UFT.

- 2. Safety device according to claim 1, characterised in that the calculating unit (29) is designed so that the mean ultrafiltration rate UFRM required to extract the predetermined total ultrafiltrate volume UFV_{tot} within the treatment time UFT can be determined by forming the quotient of the predetermined total ultrafiltrate volume UFV_{tot} and the predetermined treatment time UFT, and in that the upper limit value UFR_{tin} can be determined by multiplying the mean ultrafiltration rate UFRM by a factor or.
- Safety device according to claim 1, characterised in that the calculating unit (29) is designed so that an upper limit value, which decreases as the treatment time increases, can be determined for the ultrafiltration rate UFR_{Em}(t).
- Satety device according to claim 1, characterised in that the calculating unit (29) is designed so that an upper limit value, which decreases as the utrafitrate volume UFV increases, can be determined for the utrafitration rate UFR_{im}(t).
- 5. Safety device according to claim 3 or 4, characterised in that the calculating unit (29) is designed so that the mean unitarditation rate UFFM required to extract the predetermined total ultraditation valume UFV_{lact} within the treatment time UFT can be determined by forming the quotient of the predetermined total ultraditiate volume UFV_{lact} and the predetermined treatment time UFT, and in that the upper limit value UFF_{lact}(t, \alpha) at a certain time t can be determined according to the following oquation

$$\textit{UFR}_{\text{iim}}(t,\alpha) = [\alpha \cdot \textit{UFRM} \cdot (\alpha - 1) \cdot \textit{UFRM} \cdot \frac{t}{\textit{UFT}}] \cdot \Phi(1 - \frac{t}{\textit{UFT}}) + \textit{UFRM} \cdot \Phi(\frac{t}{\textit{UFT}} - 1)$$

where $\Phi(t) = 0$ for t < 0 and $\Phi(t) = 1$ for $t \ge 0$.

6. Safety device according to claim 1, characterised in that the calculating unit (29) is designed so that the residual ultrafittration rate UFRRI() at which the ultrafittrate volume UFV can be extracted at a certain time in the remaining period of the treatment time UFT can be determined from the predetermined total ultrafiltrate volume UFV_{cat} and the predetermined treatment time UFT, according to the following equation

$$UFRR(t) = (UFV_{tot} - UFV(t)) / UFT-t),$$

and \ln that the upper limit value $UFT_{lim}(t,\alpha)$ at this time t can be determined by multiplying the residual ultrafiltration

rate UFRR(t) by a factor α

- 7. Safety device according to claim 6, characterised in that a warning device (34) is provided which exhibits a comparison device for companing the residual ultrafiltration rate UFRINg. the warning device being designed so that a warning signal is emitted after the mean ultrafiltration rate UFRM is exceeded.
- Safety device according to cialm 6, characterised in that a warning device (34) is provided with exhibits a comparison device for comparing the residual ultrafiltration rate UFRR(t) with the upper limit value UFR_{Im} for the ultrafiltration rate, the warning device being designed so that a warning signal is emitted after the upper limit value UFR_{Im} is exceeded.
- 9. Safety device according to one of claims 1 to 8, characterised in that the monitoring unit (30) exhibits a comparison device for comparing the ultrafiltration rate UFR(t) predetermined by the control unit with a lower limit value for the ultrafiltration rate, the monitoring unit being designed so that the ultrafiltration rate UFR(t) is limited to the upper limit value UFR_(h) only when the ultrafiltration rate UFR is greater than the lower limit.

Revendications

10

15

20

25

30

40

55

1. Dispositif de sécurité pour un appareil extracorporei de traitement du sang, qui présente

une conduite d'arrivée du sang (7), qui conduit à partir du patient à l'entrée d'une première chambre (3) d'une unité d'échange (1) séparée par une membrane semi-perméable (2) en une première et une deuxième chambre (3, 4), et à une conduit le de sortie du sang (8), qui conduit au patient dépuis la sortie de la première chambre, un mécanisme d'ultrafiltration (18, 19, 20) pour le prélèvement d'un volume total donné du produit d'ultrafiltration tal VUF_{iot} en dehors de la deuxième chambre de l'unité d'échange avec un taux d'ultrafiltration TUF (0) pendant un temps donné de tratement TUF,

une unité de mesure (21) pour le référencement du volume sanguin VS ou d'une autre valeur en corrélation avec le volume sanguin du patient et

une unité de calcul (23) pour l'établissement du taux d'ultrafiltration TUF(t) en relation avec le volume sanguin VS, dans laquelle le dispositif de sécurité (28) présente :

une unité (29) pour le référencement d'une valeur seuit maximale pour le taux d'uttrafiliration TUF(t) et une unité de suveillance (30) pour limiter le laux d'uttrafiliration IUF(t) (indiqué pédalablement par l'unité de calcul (23) à la valeur seuil maximale de TUF_{lin} lorsque le taux d'uttrafiliration TUF(t) indiqué préalablement par l'unité de calcul atteint la valeur seuil maximale DUF_{lin}, caractérisé en ce que l'unité pour le référencement d'une valeur seuil maximale pour le taux d'uttrafiliration TUF(t) est une unité informatisée, formée de telle façon que la valeur seuil maximale set définiseable à partir du volume total du produit d'uttrafiliration domé VUF_{lor} et du temps de traitement TUF domé.

- 2. Dispositif de sécurité selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'unité de calcui (29) est formée de telle façon que, par la détermination du quotient du volume total du produit d'ultrafilitation VUF_{ect} et du temps de traitement TUF donné, la taux d'ultrafilitation moyen TUFM, qui est nécessaire pour le prélèvement du volume total du produit d'ultrafilitation VUF_{ect} pendant le temps de traitement TUF peut être déterminé, de même que la valeur seul maximale VUF_{ect} par la multiplication du taux d'ultrafilitation moyen TUFM par un facteur qu'ultrafilitation produit d'ultrafilitation volume de la valeur seul maximale VUF_{ect} par la multiplication du taux d'ultrafilitation moyen TUFM par un facteur qu'ultrafilitation produit d'ultrafilitation produit d'ultrafilitation produit d'ultrafilitation de la calculation de
- Dispositif de sécurité selon la revendication 1, caractériaé en ce que l'unité de calcul (29) est formée de telle façon qu'une valeur seull maximale pour le taux d'ultrafittration TUF_{am}(t) qui décroit avec un temps de traitement croissant est définissable.
- Dispositif de sécurité selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'unité de calcul (29) est formée de telle façon qu'une valeur seuil maximale pour le taux d'ultrafiltration TUF_{lim}(t) qui décroît avec un volume d'ultrafiltration VUF croissant est définissable.

5. Dispositif de sécurité selon la revendication 3 ou 4, caractérisé en ce que l'unité de calcul (29) est formée de telle laçon que, par la détermination du quotient du volume total du produit d'utrafiliration VUF_{fot} et du temps de tratement TUF donné, le taux d'utrafiliration moyen TUFM, qui est nécessaire pour le prélèvement du volte.

total du produit d'ultrafiltration VUF_{tot} pendant le temps de traitement TUF, peut être déterminé à un moment t donné d'après l'équation suivante de la valeur seuil maximale VUF_{tot} (t. pt).

$$VUF_{n-1}(t,\alpha)=I\alpha$$
. $TUFM-(\alpha-1)-TUFM.t/TUFI.\phi(1-t)+TUFM.\phi(t/TUF-1)$

où å(t)=0 pour t<0 et å(t)=1 pour t≥0.

6

15

40

48

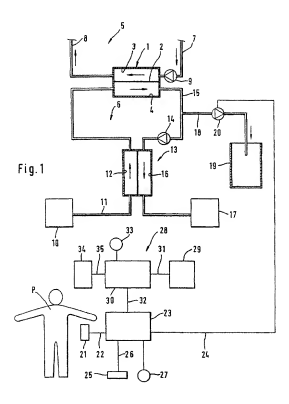
55

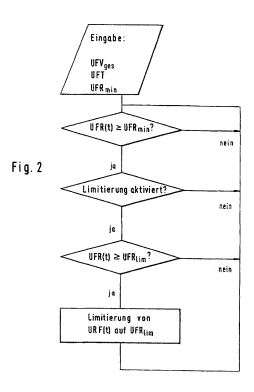
Dispositif de sécurité selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'unité de calcul (29) est formée de façon à
ce que le taux d'ultrafilitation restant TUFR soit définissable à partir du volume total du produit d'ultrafilitration
FUV... donné et du temps de trattement TUF donné d'arbres l'éduation suivante

TUFR(t)=(FUV_{tot}-FUV(t))/(TUF-t)

gräco è laquelle le volume d'ultrafiltration VUE peut être prélevé à un moment déterminé dans la période restante du temps de traitement TUF, et qui est définissable par la multiplication du laux d'ultrafiltration restant TUFR(t) par un facteur α de la valeur seuil maximale VUFlimit. αι à ce moment t.

- 20 7. Dispositif do sécurité selon la revendication 6, caractériaé en ce qu'un dispositif d'alerte (34) est prévu, qui présente ne nidispositif de compratison pour la comparaison du taux d'urtraffittelon restant TUERIQ et du luax d'urtraffittelon restant TUERIQ et du luax d'urtraffittelon moyen TUERI, dans lequel le dispositif d'alerte est formé de façon à ce qu'un signal soit émis en cas de disessement du taux d'uttraffittelon moyen TUERI.
- 25 8. Dispositif de sécurité solon la revendication 6, caractérisé en ce qu'un dispositif d'alerte (24) est prévu, qui présente un dispositif de comparaison pour le comparaison pout le uxo d'utraffitation restant TUFRig) et de la vieur seul maximale d'utraffitation VIF_{pu}, dans lequel le dispositif d'alerte est formé de façon à ce qu'un signal soit émis en cas de dépossement du teux d'utraffitation mariami VIF_{pu}.
- 39 9. Dispositif de skourité selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'unité de surveillance (30) présente un dispositif de comparaison pour la comparaison du taux d'ultrafiliration TUF(i) conné prétablément par l'unité de caicul et une valeur seul limnimale pour le teux d'ultrafiliration, dans lequel l'unité de surveillence est formée de telle façon que le taux d'ultrafiliration TUF(i) n'est limité à la valeur souil maximale VUF_{lim} que quand le taux d'ultrafiliration. TUF est plus élévé que le valeur seult minimale.





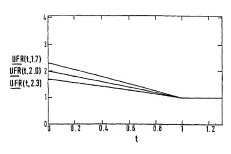


Fig. 3

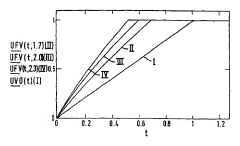


Fig. 4

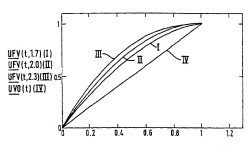


Fig. 5

